## PRODUCTION OF THERMOSETTING POLYURETHANE RESIN-BASED **MOLDED ARTICLE**

Patent Number:

JP8092345

Publication date:

1996-04-09

Inventor(s):

OKAZAKI MITSUKI; KUSUMOTO MASAHIKO; KANEMURA YOSHINOBU:

NAGATA TERUYUKI

Applicant(s):

MITSUI TOATSU CHEM INC

Requested Patent: 

| JP8092345

Application

Number:

JP19940229146 19940926

Priority Number(s):

IPC Classification: C08G18/74; B29D11/00; G02B1/04

EC Classification:

Equivalents:

## Abstract

PURPOSE: To obtain the subject molded article having excellent face accuracy, transparency, moldability, etc., by reacting a specific isocyanate compound with an active hydrogen compound in a casting mold without using a mold release agent and readily releasing a molded article. CONSTITUTION: This molded article is obtained by reacting (A) a xylylene diisocyanate derivative of the formula (R1 to R4 are each a 1-3C lower alkyl) with (B) an active hydrogen compound in a casting mold without using a mold release agent by casting mold polymerization method or reaction injection molding method. The blending ratio of the component A and the component B is 0.5-3.0, preferably 0.5-1.5 as the molar ratio of functional group of (NCO)/(OH+SH+amino). For example, a prepolymer of &alpha ,&alpha ,&alpha ',&alpha '-tetramethyl-m- xylylene diisocyanate and a polypropylene glycol is used as the component A and 4,4'-methylene-bis(2-chloroaniline) as the component B to give the objective molded article.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

## 特開平8-92345

(43)公開日 平成8年(1996)4月9日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示	部所
C 0 8 G 18/74	NFH				
B 2 9 D 11/00					
G 0 2 B 1/04					
// B 2 9 K 75:00					
101: 10					
			农储查審	未請求 請求項の数4 OL (全 7	頁)
(21)出願番号	特顧平6-229146		(71)出顧人	000003126	
				三井東圧化学株式会社	
(22)出願日	平成6年(1994)9月26日			東京都千代田区度が関三丁目2番5号	
			(72)発明者	岡崎 光樹	
				福岡県大牟田市浅牟田町30番地 三井東	Œ
				化学株式会社内	
		•	(72)発明者	楠本 . 昌彦	
				東京都千代田区霞が関三丁目2番5号	Ξ
				井東圧化学株式会社内	
			(72)発明者	金村 芳信	
				福岡県大牟田市浅牟田町30番地 三井東	Œ
	•			化学株式会社内	
				最終頁に記	<b>?</b> <

## (54) 【発明の名称】 熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体の製造方法

## (57)【要約】

【構成】 一般式(1)
$$R_1$$

$$C-NCO$$

$$R_2$$

$$R_3-C-R_4$$

$$NCO$$
(1)

(式中 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_4$ はそれぞれ同一でも異なっても良く、それぞれ炭素数  $1\sim3$ の低級アルキル基を示す。)で表されるキシリレンジイソアナート誘導体と活性水素化合物とを離型剤を使用することなく鋳型内で反応させて成型体を得る、熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体の製造方法。

【効果】 透明性、面精度が良好で重合によるむらのないポリウレタン樹脂系成型体およびプラスチックレンズを得ること、更にはポリウレタン樹脂系成型体およびプラスチックレンズを製造する工程を簡略化することが出来る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記一般式(1)(化1)

【化1】

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
C-NCO \\
R_2 \\
R_3-C-R_4 \\
NCO
\end{array}$$
(1)

(式中 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_4$ はそれぞれ同一でも異なっても良く、それぞれ炭素数 $1\sim3$ の低級アルキル基を示す。)で表されるキシリレンジイソシアナート誘導体と活性水素化合物とを離型剤を使用することなく鋳型内で反応させて成型体を得る、熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体の製造方法。

【請求項2】請求項1の製造方法によって得られる熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体。

【請求項3】請求項1の製造方法によって得られる熱硬化性透明ポリウレタン樹脂系成型体。

【請求項4】請求項3によって得られる熱硬化性ポリウレタン樹脂系プラスチックレンズ。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体の製造法に関する。更に詳しくは、イソシアナート化合物と活性水素化合物を鋳型内で反応させて熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体を得るに際し、特定のイソシアナート化合物を用いることによって、離型剤を使用することなく面精度、透明性、成型性に優れた熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体を容易に製造する方法に関する。

## [0002]

【従来の技術】ポリウレタン樹脂は、耐熱性、耐衝撃性、透明性、成型性に優れている為、建築材料、バンパーなどに代表される自動車材料、断熱材、透明性を生かした光学材料などに幅広く用いられている。

【0003】ポリウレタン樹脂は、線状ポリマーからなる熱可塑性ポリウレタン樹脂と、3次元架橋されポリマーからなる熱硬化性ポリウレタン樹脂に大別されるが、本願の熱硬化性ポリウレタン樹脂は、通常、鋳型重合法 40またはリアクションインジェクションモールド法によって成型される。

【0004】鋳型重合法とは、例えば、1種又は2種以上のポリイソシアナート化合物と1種又は2種以上の活性水素化合物の混合物を、必要により脱泡を行った後、 鋳型内に注入を行い、加熱して重合樹脂化させる方法である。

【0005】リアクションインジェクションモールド法とは、例えば、1種又は2種以上のポリイソシアナート, 化合物と1種又は2種以上の活性水素化合物を別々の混 50 合タンクに装入し、それぞれに加熱保温しながら脱泡を 行う。次に、この両液を急速に混合して、数十秒~数分 静置した後、同様に加熱保温してある鋳型内に注入し て、短時間で重合樹脂化させる方法である。

【0006】ところがこのポリウレタン樹脂は、熱可塑性樹脂の場合は接着力が殆ど無いものの、熱硬化性樹脂の場合は接着剤としても用いられる程極めて強力な接着力を持つ。故に、一般に金属製やガラス製の鋳型を用いる熱硬化性ポリウレタン樹脂の製造に於いては、通常、離型剤を使用しない成型法では、樹脂が鋳型から離型せず成型体を得ることは出来ない。また、ポリオレフィン樹脂製の鋳型を用いれば、離型剤を使用しなくても離型して成型体は得られるが、面精度が悪く、高度な面精度を要求される成型物の製造法としては、実用的ではない。従って、熱硬化性ポリウレタン樹脂の製造では、通常、離型剤の使用が必須であった。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】離型剤は外部離型剤と内部離型剤に大きく分類される。外部離型剤は、成型の度に鋳型内面に塗布する必要がある為、操作が煩雑で生産性が悪い事と、外部離型剤が成型物表面に移行し、むらを生じたり、塗装及び染色不良を起こす事と、更には、その移行によって透明成型物に濁りを生じさせる等の問題点があった。

【0008】一方、内部離型剤とは、樹脂原料モノマー に予め添加しておく離型剤である。この内部離型剤は毎 回鋳型に塗布する必要が無い為、外部離型剤よりは生産 性が飛躍的に向上するものの、予め添加しておかなけれ ばならない点がまだ少し煩雑で、更に、用いる内部離型 剤の種別と量が適切でない場合、鋳型から離型しなかっ たり、反対に成型物表面にむらを生じたり、透明成型物 に濁りを生じさせるといった外部離型剤と同様の問題点 があった。こういった問題点は、特に面精度や透明性が 極めて重要となるプラスチックレンズ、及び光ディスク 等の光学製品の成型では致命的であり、著しく商品価値 を低下させる。そこで、こういった離型剤を使用しなく ても十分な離型性を有し、面精度が高く、透明成型体の 場合は透明性を少しも損なう事無く、高品質のポリウレ タン樹脂系成型体を、効率良く生産できる製造法の開発 が強く望まれていた。

## [0009]

【課題を解決する為の手段】本発明者らは、上記問題点を解決すべく鋭意検討した結果、驚くべきことに、特定のイソシアナート化合物を用いてポリウレタン樹脂系成型体の製造を行えば、離型剤を用いることなく鋳型から容易に成型体が離型し、得られた成型体はむら及び濁り等が無く、面精度も極めて良好な高品質の熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体を生産性良く製造できる事を見いだし、本発明に到達した。

【0010】即ち本発明は、下記一般式(1)(化2)

3

[(
$$\mathbb{E}_{2}$$
)

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
-C-NCO \\
R_{2} \\
R_{3}-C-R_{4} \\
NCO
\end{array}$$
(1)

(式中 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ 、 $R_4$ はそれぞれ同一でも異なっても良く、それぞれ炭素数  $1 \sim 3$  の低級アルキル基を示す。)で表されるキシリレンジイソシアナート誘導体と活性水素化合物とを離型剤を使用することなく鋳型内で反応させて成型体を得る、熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体の製造方法、それから得られるポリウレタン樹脂系成型体、及びポリウレタン樹脂系性プラスチックレンズである。

【0011】本発明の熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体は、一般式(1)(化2)で表されるポリイソシアナート化合物と、ヒドロキシ化合物、メルカプト化合物、ヒドロキシ基を有するメルカプト化合物、アミン化合物、ヒドロキシ基を有するアミン化合物、メルカプト基 20を有するアミン化合物から選ばれた1種又は2種以上の活性水素化合物とを、鋳型内で反応させることによって得られる。

【0012】本発明で用いられる一般式(1)(化2) で表される特定のポリイソシアナート化合物は、キシリ レンジイソシアナート誘導体で、具体的には、 $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha'$ ,  $\alpha'$  -  $\tau$  ト、 $\alpha$ ,  $\alpha$ ',  $\alpha$ ' ーテトラエチルキシリレンジイ ソシアナート、 $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$  ーテトラーnープロ ピルキシリレンジイソシアナート、 $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ',  $\alpha$ ' ーテトライソプロピルキシリレンジイソシアナート、 レンジイソシアナート、 $\alpha$  -メチル- $\alpha$  -エチル- $\alpha$ ' ープロピルーα'ーイソプロピルキシリレンジイソシア ナート等があげられる。またこれらの塩素置換体、臭素 置換体等のハロゲン置換体、アルキル置換体、アルコキ シ置換体、ニトロ置換体や、多価アルコールとのプレポ リマー型変性体、カルボジイミド変性体、ウレア変性 体、ビュレット変性体、ダイマー化あるいはトリマー化 反応生成物等もまた使用できる。

ール、アラビニトール、キシリトール、アリトール、マ ニトール、ドルシトール、イディトール、グリコール、 イノシトール、ヘキサントリオール、トリグリセロー ス、ジグリペロール、トリエチレングリコール、ポリエ チレングリコール、トリス(2-ヒドロキシエチル)イ ソシアヌレート、シクロプタンジオール、シクロペンタ ンジオール、シクロヘキサンジオール、シクロヘプタン ジオール、シクロオクタンジオール、シクロヘキサンジ メタノール、ヒドロキシプロピルシクロヘキサノール、 トリシクロ [5, 2, 1, 0, 2, 6] デカンージメタ ノール、ビシクロ〔4,3,0〕 ーノナンジオール、ジ シクロヘキサンジオール、トリシクロ〔5, 3, 1, 1) ドデカンジオール、ビシクロ〔4,3,0〕 ノナン ジメタノール、トリシクロ〔5, 3, 1, 1〕ドデカン ージエタノール、ヒドロキシプロピルトリシクロ〔5. 3, 1, 1] ドデカノール、スピロ〔3, 4〕オクタン ジオール、ブチルシクロヘキサンジオール、1, 1'-ビシクロヘキシリデンジオール、シクロヘキサントリオ ール、マルチトール、ラクチトール等の脂肪族ポリオー ル、ジヒドロキシナフタレン、トリヒドロキシナフタレ ン、テトラヒドロキシナフタレン、ジヒドロキシベンゼ ン、ベンゼントリオール、ビフェニルテトラオール、ピ ロガロール、(ヒドロキシナフチル)ピロガロール、ト リヒドロキシフェナントレン、ビスフェノールA、ビス フェノールF、キシリレングリコール、ジ(2ーヒドロ キシエトキシ) ベンゼン、ビスフェノールAービス(2 ーヒドロキシエチルエーテル)、テトラブロムビスフェ ノールA、テトラブロムビスフェノールA-ビス(2-ヒドロキシエチルエーテル)等の芳香族ポリオール、ジ ブロモネオペンチルグリコール等のハロゲン化ポリオー ル、エポキシ樹脂等の高分子ポリオールの他にシュウ 酸、グルタミン酸、アジピン酸、酢酸、プロピオン酸、 シクロヘキサンカルボン酸、β-オキソシクロヘキサン プロピオン酸、ダイマー酸、フタル酸、イソフタル酸、 サリチル酸、3-ブロモプロピオン酸、2-ブロモグリ コール、ジカルボキシシクロヘキサン、ピロメリット 酸、ブタンテトラカルボン酸、ブロモフタル酸などの有 機酸と前記ポリオールとの縮合反応生成物、前記ポリオ ールとエチレンオキサイドやプロピレンオキサイドなど アルキレンオキサイドとの付加反応生成物、アルキレン ポリアミンとエチレンオキサイドや、プロピレンオキサ イドなどアルキレンオキサイドとの付加反応生成物、さ らには、ビス〔4-(ヒドロキシエトキシ)フェニル〕 スルフィド、ビス〔4-(2-ヒドロキシプロポキシ) フェニル)スルフィド、ビス〔4-(2,3-ジヒドロ キシプロポキシ)フェニル)スルフィド、ビス〔4-(4-ヒドロキシシクロヘキシロキシ) フェニル] スル フィド、ビス〔2ーメチルー4ー(ヒドロキシエトキ シ) -6-ブチルフェニル] スルフィドおよびこれらの

ドおよび/またはプロピレンオキシドが付加された化合物、ジー(2ーヒドロキシエチル)スルフィド、1,2ービス(2ーヒドロキシエチルメルカプト)エタン、ビス(2ーヒドロキシエチル)ジスルフィド、1,4ージチアンー2,5ージオール、ビス(2,3ージヒドロキシプロピル)スルフィド、テトラキス(4ーヒドロキシー2ーチアブチル)メタン、ビス(4ーヒドロキシフェニル)スルホン(商品名ビスフェノールS)、テトラブロモビスフェノールS、テトラメチルビスフェノールS、4,4'ーチオビス(6ーtertーブチルー3ー10メチルフェノール)、1,3ービス(2ーヒドロキシエチルチオエチル)ーシクロヘキサンなどの硫黄原子を含有したポリオール等が挙げられる。

【0014】また、メルカプト化合物としては、例え ば、メチルメルカプタン、ベンゼンチオール、ベンジル チオール、メタンジチオール、1、2-エタンジチオー ル、1、1ープロパンジチオール、1、2ープロパンジ チオール、1,3-プロパンジチオール、2,2-プロ パンジチオール、1,6-ヘキサンジチオール、1, 2, 3ープロパントリチオール、テトラキス(メルカプ 20 トメチル) メタン、1,1-シクロヘキサンジチオー ル、1、2-シクロヘキサンジチオール、2、2-ジメ チルプロパンー1, 3ージチオール、3, 4ージメトキ シブタン-1, 2-ジチオール、2-メチルシクロヘキ サン-2, 3-ジチオール、ビシクロ〔2, 2, 1〕へ  $プタ-e \times o-c i s-2$ , 3-ジチオール、1, 1-ビス (メルカプトメチル) シクロヘキサン、チオリンゴ 酸ビス(2-メルカプトエチルエステル)、2,3-ジ メルカプトコハク酸(2-メルカプトエチルエステ (2 - 30) (2 - 30) (2 - 30)メルカプトアセテート)、2、3-ジメルカプト-1-プロパノール(3-メルカプトアセテート)、ジエチレ ングリコールビス(2-メルカプトアセテート)、ジエ チレングリコールビス (3-メルカプトプロピオネー ト)、1,2-ジメルカプトプロピルメチルエーテル、 2, 3ージメルカプトプロピルメチルエーテル、2, 2 ービス(メルカプトメチル)-1,3-プロパンジチオ ール、ビス(2-メルカプトエチル)エーテル、エチレ ングリコールビス(2-メルカプトアセテート)、エチ レングリコールビス (3-メルカプトプロピオネー ト)、トリメチロールプロパントリス(2-メルカプト アセテート)、トリメチロールプロパントリス(3-メ ルカプトプロピオネート)、ペンタエリスリトールテト ラキス(2-メルカプトアセテート)、ペンタエリスリ トールテトラキス(3-メルカプトプロピオネート)、 1, 2ービス(2ーメルカプトエチルチオ)ー3ーメル カプトプロパン)等の脂肪族ポリチオール、1、2-ジ メルカプトベンゼン、1,3-ジメルカプトベンゼン、 1, 4ージメルカプトベンゼン、1, 2ービス(メルカ プトメチル) ベンゼン、1,3-ビス(メルカプトメチ 50

ル) ベンゼン、1,4-ビス(メルカプトメチル)ベン ゼン、1,2-ビス(メルカプトエチル)ベンゼン、 1, 3ービス (メルカプトエチル) ベンゼン、1, 4ー ビス (メルカプトエチル) ベンゼン、1, 2-ビス (メ ルカプトメチレンオキシ)ベンゼン、1,3-ビス(メ ルカプトメチレンオキシ) ベンゼン、1,4-ビス(メ ルカプトメチレンオキシ)ベンゼン、1,2-ビス(メ ルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、1, 3-ビス (メ ルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、 1,4-ビス (メルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、1,2,3-トリメルカプトベンゼン、1,2,4ートリメルカプト ベンゼン、1, 3, 5-トリメルカプトベンゼン、1, 2, 3ートリス (メルカプトメチル) ベンゼン、1, 2, 4ートリス (メルカプトメチル) ベンゼン、1, 3, 5ートリス(メルカプトメチル)ベンゼン、1, 2, 3ートリス (メルカプトエチル) ベンゼン、1, 2. 4ートリス(メルカプトエチル)ベンゼン、1. 3, 5ートリス(メルカプトエチル)ベンゼン、1, 2. 3-トリス(メルカプトメチレンオキシ)ベンゼ ン、1,2,4ートリス(メルカプトメチレンオキシ) ベンゼン、1,3,5-トリス(メルカプトメチレンオ キシ) ベンゼン、1、2、3-トリス (メルカプトエチ レンオキシ)ベンゼン、1、2、4-トリス(メルカプ トエチレンオキシ) ベンゼン、1,3,5-トリス(メ ルカプトエチレンオキシ)ベンゼン、1,2,3,4-テトラメルカプトベンゼン、1,2,3,5ーテトラメ ルカプトベンゼン、1,2,4,5ーテトラメルカプト ベンゼン、1, 2, 3, 4ーテトラキス(メルカプトメ チル) ベンゼン、1, 2, 3, 5-テトラキス (メルカ プトメチル) ベンゼン、1, 2, 4, 5ーテトラキス (メルカプトメチル) ベンゼン、1, 2, 3, 4ーテト ラキス(メルカプトエチル)ベンゼン、1,2,3,5 ーテトラキス(メルカプトエチル)ベンゼン、1,2, 4, 5ーテトラキス (メルカプトエチル) ベンゼン、 1, 2, 3, 4ーテトラキス (メルカプトエチル) ベン ゼン、1, 2, 3, 5ーテトラキス(メルカプトメチレ ンオキシ) ベンゼン、1,2,4,5ーテトラキス(メ ルカプトメチレンオキシ)ベンゼン、1,2,3,4-テトラキス (メルカプトエチレンオキシ) ベンゼン、 1, 2, 3, 5ーテトラキス (メルカプトエチレンオキ シ) ベンゼン、1, 2, 4, 5-テトラキス (メルカプ トエチレンオキシ)ベンゼン、2、2'ージメルカプト ビフェニル、4、4'ージメルカプトビフェニル、4、 4'ージメルカプトビベンジル、2,5ートルエンジチ オール、3、4ートルエンジチオール、1、4ーナフタ レンジチオール、1、5ーナフタレンジチオール、2、 6ーナフタレンジチオール、2,7ーナフタレンジチオ ール、2,4ージメチルベンゼンー1,3ージチオー ル、4,5ージメチルベンゼン-1,3ージチオール、

9,10-アントラセンジメタンチオール、1,3-ジ

8

(p-メトキシフェニル) プロパンー 2, 2-ジチオ ール、1,3ージフェニルプロパン-2,2ージチオー ル、フェニルメタンー1、1-ジチオール、2、4-ジ (p-メルカプトフェニル) ペンタン等の芳香族ポリチ オール、また、2、5ージクロロベンゼンー1、3ージ チオール、1,3-ジ(p-クロロフェニル)プロパン -2, 2-ジチオール、3, 4, 5-トリプロムー1,2ージメルカプトベンゼン、2, 3, 4, 6ーテトラク ロロー1, 5ービス (メルカプトメチル) ベンゼン等の 塩素置換体、臭素置換体等のハロゲン置換芳香族ポリチ オール、また、2ーメチルアミノー4、6ージチオール -sym-トリアジン、2-エチルアミノ-4,6-ジ チオールーs y mートリアジン、2-アミノー4、6-ジチオールー s y mートリアジン、2ーモルホリノー 4, 6-ジチオールーsym-トリアジン、2-シクロ ヘキシルアミノー4, 6ージチオールーs y mートリア ジン、2-メトキシー4, 6-ジチオールーsym-ト リアジン、2-フェノキシー4、6-ジチオールーs v m-トリアジン、2-チオベンゼンオキシー4,6-ジ チオールーsymートリアジン、2ーチオブチルオキシ 20 -4, 6-ジチオール-sym-トリアジン等の複素環 を含有したポリチオール、さらには1, 2-ビス (メル カプトメチルチオ)ベンゼン、1、3-ビス(メルカプ トメチルチオ) ベンゼン、1,4-ビス(メルカプトメ チルチオ) ベンゼン、1, 2-ビス (メルカプトエチル チオ) ベンゼン、1,3-ビス(メルカプトエチルチ オ) ベンゼン、1, 4ーピス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、1, 2, 3-トリス(メルメルカプトメチル チオ) ベンゼン、1,2,4-トリス (メルメルカプト メチルチオ) ベンゼン、1,3,5-トリス (メルメル カプトメチルチオ) ベンゼン、1, 2, 3ートリス (メ ルカプトエチルチオ) ベンゼン、1, 2, 4ートリス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、1、3、5ートリ ス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン、1, 2, 3, 4 ーテトラキス(メルカプトメチルチオ)ベンゼン、1. 2, 3, 5ーテトラキス (メルカプトメチルチオ) ベン ゼン、1, 2, 4, 5ーテトラキス (メルカプトメチル チオ) ベンゼン、1,2,3,4-テトラキス (メルカ プトエチルチオ) ベンゼン、1, 2, 3, 5ーテトラキ ス(メルカプトエチルチオ)ベンゼン、1,2,4,5 ーテトラキス (メルカプトエチルチオ) ベンゼン等、及 びこれらの核アルキル化物等のメルカプト基以外に硫黄 原子を含有する芳香族ポリチオール、ビス(メルカプト メチル)スルフィド、ビス (メルカプトエチル) スルフ ィド、ビス(メルカプトプロピル)スルフィド、ビス (メルカプトメチルチオ) メタン、ビス (2-メルカプ トエチルチオ)メタン、ビス(3-メルカプトプロピ ル) メタン、1, 2-ビス (メルカプトメチルチオ) エ タン、1,2-(2-メルカプトエチルチオ)エタン、 1, 2-(3-メルカプトプロピル) エタン、1, 3- 50

ビス(メルカプトメチルチオ)プロパン、1,3ービス (2-メルカプトエチルチオ)プロパン、1、3-ビス (3-メルカプトプロピルチオ)プロパン、1,2-ビ ス(2ーメルカプトエチルチオ)-3-メルカプトプロ パン、2-メルカプトエチルチオー1,3-プロパンジ チオール、1、2、3ートリス(メルカプトメチルチ オ) プロパン、1、2、3ートリス(2ーメルカプトエ チルチオ)プロパン、1,2,3-トリス(3-メルカ プトプロピルチオ) プロパン、テトラキス (メルカプト メチルチオメチル)メタン、テトラキス(2-メルカプ トエチルチオメチル) メタン、テトラキス (3ーメルカ プトプロピルチオメチル)メタン、ビス(2,3ージメ ルカプトプロピル)スルフィド、2.5-ジメルカプト -1, 4-ジチアン、ビス(メルカプトメチル)ジスル フィド、ビス (メルカプトエチル) ジスルフィド、ビス (メルカプトプロピル) ジスルフィド等、及びこれらの チオグリコール酸及びメルカプトプロピオン酸のエステ ル、ヒドロキシメチルスルフィドビス(2 - メルカプト アセテート)、ヒドロキシメチルスルフィドビス(3-メルカプトプロピオネート)、ヒドロキシエチルスルフ ィドビス(2-メルカプトアセテート)、ヒドロキシエ チルスルフィドビス (3-メルカプトプロピオネー ト)、ヒドロキシプロピルスルフィドビス(2-メルカ プトアセテート)、ヒドロキシプロピルスルフィドビス (3-メルカプトプロピオネート)、ヒドロキシメチル ジスルフィドビス(2ーメルカプトアセテート)、ヒド ロキシメチルジスルフィドビス (3-メルカプトプロピ オネート)、ヒドロキシエチルジスルフィドビス(2-メルカプトアセテート)、ヒドロキシエチルジスルフィ ドビス(3-メルカプトプロピオネート)、ヒドロキシ プロピルジスルフィドビス(2ーメルカプトアセテー ト)、ヒドロキシプロピルジスルフィドビス(3-メル カプトプロピオネート)、2-メルカプトエチルエーテ ルビス(2-メルカプトアセテート)、2-メルカプト エチルエーテルビス (3-メルカプトプロピオネー ト)、1,4-ジチアン-2,5-ジオールビス(2-メルカプトアセテート)、1,4-ジチアン-2,5-ジオールビス(3ーメルカプトプロピオネート)、チオ グリコール酸ビス(2-メルカプトエチルエステル)、 チオジプロピオン酸ビス(2-メルカプトエチルエステ ル)、4,4ーチオジプチル酸ビス(2ーメルカプトエ チルエステル)、ジチオジグリコール酸ピス(2-メル カプトエチルエステル)、ジチオジプロピオン酸ビス (2-メルカプトエチルエステル)、4,4-ジチオジ ブチル酸ビス(2-メルカプトエチルエステル)、チオ ジグリコール酸ビス(2,3-ジメルカプトプロピルエ ステル)、チオジプロピオン酸ビス(2,3ージメルカ プトプロピルエステル)、ジチオグリコール酸ビス (2, 3ージメルカプトプロピルエステル)、ジチオジ プロピオン酸(2,3-ジメルカプトプロピルエステ

ル)等のメルカプト基以外に硫黄原子を含有する脂肪族ポリチオール、3,4ーチオフェンジチオール、2,5ージメルカプトー1,3,4ーチアジアゾール、2,5ージメルカプトー1,4ージチアン、2,5ージメルカプトメチルー1,4ージチアン等のメルカプト基以外に硫黄原子を含有する複素環化合物等が挙げられる。

【0015】また、ヒドロキシ基を有するメルカプト化 合物としては、例えば、2ーメルカプトエタノール、3 ーメルカプトー1, 2ープロパンジオール、グリセリン ジ(メルカプトアセテート)、1-ヒドロキシー4-メ ルカプトシクロヘキサン、2,4-ジメルカプトフェノ ール、2ーメルカプトハイドロキノン、4ーメルカプト フェノール、1,3ージメルカプトー2ープロパノー ル、2,3ージメルカプトー1ープロパノール、1,2 ージメルカプトー1, 3ープタンジオール、ペンタエリ スリトールトリス(3-メルカプトプロピオネート)、 ペンタエリスリトールモノ(3-メルカプトプロピオネ ート)、ペンタエリスリトールビス(3ーメルカプトプ ロピオネート)、ペンタエリスリトールトリス(チオグ リコレート)、ペンタエリスリトールペンタキス(3-メルカプトプロピオネート)、ヒドロキシメチルートリ ス (メルカプトエチルチオメチル) メタン、1ーヒドロ キシエチルチオー3-メルカプトエチルチオベンゼン、 4ーヒドロキシー4'ーメルカプトジフェニルスルホ ン、2-(2-メルカプトエチルチオ)エタノール、ジ ヒドロキシエチルスルフィドモノ (3-メルカプトプロ ピオネート)、ジメルカプトエタンモノ(サルチレー ト)、ヒドロキシエチルチオメチルートリス(メルカプ トエチルチオ)メタン等が挙げられる。

【0016】アミン化合物としては、例えば、メチルア ミン、プロピルアミン、ブチルアミン、シクロヘキシル アミン、ヘキサメチレンジアミン、イソホロンジアミ ン、ジアミノシクロヘキサン、キシリレンジアミン、ビ ス(アミノメチル)シクロヘキサン、ビス(アミノシク ロヘキシル) メタン、2, 2-ビス (アミノシクロヘキ シル)プロパン、ビス(アミノメチル)ノルボルナン、 ビス (アミノエチル) スルフィド、ビス (アミノエチ ル) ジスルフィド等の脂肪族アミン類、アニリン、ジア ミノベンゼン、ジアミノトルエン、ビス(アミノフェニ ル)メタン、ビス(アミノフェニル)プロパン、ビス (アミノフェニル) スルフィド、ピス (アミノフェニ ル) スルフォン、ジアミノジエチルトルエン、メトキシ ジアミノベンゼン、tープトキシジアミノトルエン、 7, 8-ジヒドロー6, 6-ジメチルー1-メチルー 2, 4ージアミノベンゾシクロペンタン等の芳香族アミ ン類が挙げられる。

【0017】ヒドロキシ基を有するアミン化合物としては、例えば、ヒドロキシエチルアミン、アミノフェノール等が挙げられる。

【0018】メルカプト基を有するアミン化合物として 50

は、例えば、システアミン、アミノチオフェノール等が 挙げられる。

【0019】さらには、これら活性水素化合物の塩素置換体、臭素置換体のハロゲン置換体を使用してもよい。 これらはそれぞれ単独で用いることも、また2種類以上 を混合して用いてもよい。

【0020】前記のキシリレンジイソシアナート誘導体から選ばれた少なくとも1種のイソシアナート化合物と前記の活性水素化合物から選ばれた少なくとも1種の配合比率は、(NCO) / (OH+SH+アミノ基) の官能基モル比が通常0.5~3.0の範囲内、好ましくは0.5~1.5の範囲内である。

【0021】本発明のポリウレタン樹脂系成型体はウレ タン結合、チオウレタン結合、尿素結合を主体とするも のであるが、目的によっては、それ以外にジチオウレン 結合、アロハネート結合、チオウレヤ結合、ビュウレッ ト結合等を含有しても、勿論差し支えない。例えば、ウ レタン結合に、さらにイソシアナト化合物を反応させ り、チオウレタン結合にさらにイソチオシアナト化合物 を反応させて架橋密度を増大させることは好ましい結果 を与える場合が多い。この場合には反応温度を少なくと も100℃以上に高くし、イソシアナート成分又はイソ チオシアナート成分を多く使用する。あるいはまた、尿 素結合に更にイソシアナート化合物を反応させて、ビウ レット結合を利用することもできる。このようにイソシ アナート化合物と反応する前記活性水素化合物以外のも のを使用する場合には、特に着色の点に留意する必要が ある。

【0022】また目的に応じて公知の成型法におけると同様に、鎖延長剤、架橋剤、光安定剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、油溶染料、充填剤などの種々の物質を添加してもよい。所望の反応速度に調整するために、ポリウレタンの製造において用いられる公知の反応触媒を適宜に添加することもできる。

【0023】本発明の熱硬化性ポリウレタン樹脂系成型体は、通常、注型重合またはリアクションインジェクションモールド法によって得られる。鋳型重合法は、具体的には、式(1)で表わされるイソシアナート化合物と活性水素化合物とを混合し、この混合液を必要に応じ適当な方法で脱泡を行なった後、鋳型中に注入し、通常、室温から200℃程度の間で重合させる。リアクションインジェクションモールド法は、具体的には、式(1)で表わされるイソシアナート化合物と活性水素化合物を別々の混合タンクに装入し、それぞれにおよそ室温から200℃の間に保温しながら脱泡を行い、次に、この両液を脱泡しながら急速に混合して、数十秒~数分静置した後、同様におよそ室温から200℃に保温してある鋳型内に注入して、短時間で重合樹脂化させる。

【0024】このようにして得られる本発明に係る熱硬 化性ポリウレタン樹脂系成型体は、極めて対衝撃性、耐 熱性に優れ、かつ成型体の寸法安定が良く、面精度も良好で、染色性、加工性等に優れた特徴を有しているため建築材、自動車材、断熱材、一般プラスチック材、プラスチックレンズ、カメラレンズ等の光学素子材やグレージング材等の材料として好適である。

【0025】また、本発明に係る熱硬化性ポリウレタン系樹脂を素材とする光学レンズは、必要に応じ反射防止、高硬度付与、耐磨耗性向上、耐薬品性向上、防盤性付与、あるいはファッション性付与等の改良を行なうため、表面研磨、帯電防止処理、ハードコート処理、無反射コート処理、染色処理、調光処理等の物理的あるいは化学処理を施すことができる。

## [0026]

【実施例】以下、本発明を実施例および比較例により具体的に説明する。なお、得られた光学レンズの性能試験のうち、屈折率、アッベ数、耐熱性は以下の試験法により評価した。

【0027】屈折率、アッベ数:ブルフリッヒ屈折計を 用い、20℃で測定した。

耐熱性;TMA法でTg点を測定した。

#### 【0028】実施例1

 $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ イソシアナート(以下TMXDiと略す。)(分子量= 244.3)100部(0.409モル)と平均分子量 300のポリプロピレングリコール (PPG300) 7 0部(0.233モル)を予め反応させておいたプレポ リマーA (NCO=8. 7重量%, イソシアナート当量 = 483) 170 部を反応機に仕込み、混合しながら8 0℃減圧下(5~10mmHg)で1時間脱泡を行っ た。次に、別の混合機で同様に110℃で脱泡を終了し 30 た4、4'ーメチレンビス(2ークロルアニリン)(融 点104℃,分子量=267.2)23.5部(0.0 88モル)を、プレポリマーAの入っている反応機に急 速に加え、減圧下(5~10mmHg)で3分間攪拌し 20秒間静置した後、外部離型剤(シリコンDC-2 0, Daw Corning製)を塗布せずに120℃ に予熱したステンレス製の金型に注入し、15分間保持 した後、室温まで冷却した。その結果、金型から樹脂成 型体は容易に離型し、得られた樹脂成型体は表面のむら 等も無く、極めて面精度が高く良好な樹脂成型体であっ 40 た。

【0029】実施例2

#### フロントページの続き

## (72)発明者 永田 輝幸

福岡県大牟田市浅牟田町30番地 三井東圧 化学株式会社内 実施例1の金型で、繰り返し実施例1と同じ試験を更に10回行った。その結果、最後まで離型性に変化は無く、容易に樹脂成型体を取り出すことができた。また得られた10個の樹脂成型体及び金型にも何ら異常は認められなかった。

## 【0030】実施例3

内部離型剤(酸性燐酸エステル)を加えずにTMXDi58. 4部(0. 239モル)、1, 2ーピス(2ーメルカプトエチルチオ)-3ープロパンチオール41. 6部(0. 160モル)とジブチル錫ジクロライド0. 5部(0. 5重量%)を混合溶解し、室温で1時間減圧脱泡をおこなった後、ガラス板と樹脂製のガスケットからなるモールドに注入した。ついで、このモールドを室温~120℃まで20時間かけて徐々に加熱昇温重合した後、室温迄冷却した。その結果、モールドから樹脂成型体は容易に離型し、得られた樹脂成型体は無色透明で、表面のむら等も無く、極めて面精度が高く、光学プラスチックレンズとして良好な樹脂成型体であった。尚、この樹脂の物性は屈折率は1.62(nd)、アッベ数33(vd)、比重1.25、耐熱性100℃であった。

#### 【0031】比較例1

TMXDiのかわりに、mーキシリレンジイソシアナート(以下XDiと略す。)を用いて、実施例1の試験を行った。その結果、樹脂は金型から離型せずに成型体は得られなかった。

## 【0032】比較例2

外部離型剤(シリコン DC-20, Daw Corn ing製)を金型に塗布し比較例1の試験を行った。その結果、金型から樹脂は離型して成型体は得られたが、一部表面にむらがみられ、高品質の成型体とは言えなかった。

#### 【0033】比較例3

TMXDiのかわりに、XDiを用いて、実施例3の試験を行った。その結果、樹脂がモールドから離型せずに成型体は得られなかった。

## [0034]

【発明の効果】本発明の方法によれば実施例および比較例で明らかなように透明性、面精度が良好で重合によるむらのないポリウレタン樹脂系成型体およびプラスチックレンズを得ること、更にはポリウレタン樹脂系成型体およびプラスチックレンズを製造する工程を簡略化することが出来る。